(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



## 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 10. Februar 2005 (10.02.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/012541 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: C12P 21/00, C07K 1/107, 5/12, 7/06, 7/50, 7/64, A61K 38/12
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE2004/001704
- (22) Internationales Anmeldedatum:

30. Juli 2004 (30.07.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

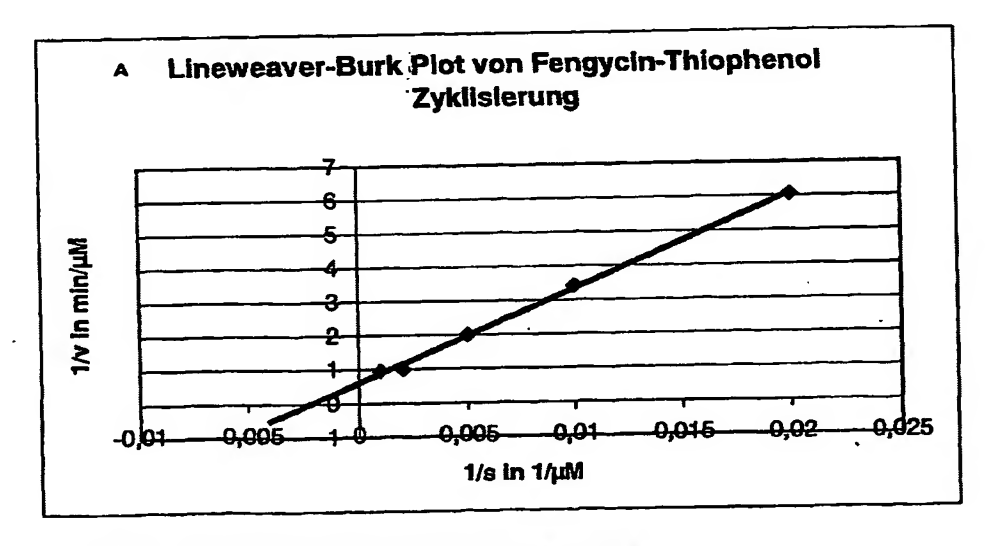
Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 103 35 584.7 31. Juli 2003 (31.07.2003) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): TRANSMIT GESELLSCHAFT FÜR TECH-NOLOGIETRANSFER MBH [DE/DE]; Kerkrader Strasse 3, 35394 Giessen (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MARAHIEL, Mohamed, A. [DE/DE]; Am Vogelherd 5, 35043 Marburg (DE). SIEBER, Stephan [DE/US]; La Scala Luxury Villas, 3855 Nobel Drive, Apt. No. 2206, San Diego, CA 92122 (US).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: TRANSMIT GESELLSCHAFT FÜR TECHNOLOGIETRANS-FER MBH; Kerkrader Strasse 3, 35394 Giessen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FL, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: METHOD FOR PRODUCING CYCLIC MOLECULES
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG ZYKLISCHER MOLEKÜLE



A LINEWEAVER-BURK PLOT OF THE CYCLIC FORMATION OF FENGYCIN THIOPHENOL

(57) Abstract: The invention relates to a method for creating a cyclic form of peptides and proteins, in which method linear thioesters act as substrates. The cyclic formation is catalysed by thioesterase domains of NRPS or PKS cyclases. The inventive substrates consist of a linear peptide, to which a charge-stabilised aromatic, heteroaromatic or araliphatic leaving group is bonded. Said substrates permit high yields and reaction speeds of linear peptides that were created in cyclic form in prior art to be obtained and also permit the creation of a cyclic form for those peptides, for which such a process was previously impossible.

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]